DERWENT-ACC-NO: 1994-089697

DERWENT-WEEK: 199411

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Surface treatment of silicon@ wafer - using soln. contg. phosphoric, hydrofluoric, hydrochloric, nitric and acetic acids, hydrogen peroxide, ammonium fluoride and surfactant

PATENT-ASSIGNEE: DAIKIN KOGYO KK[DAIK]

PRIORITY-DATA: 1992JP-0220622 (July 27, 1992)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE PAGES MAIN-IPC JP 06041770 A February 15, 1994 N/A 005 C23F 001/24

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DESCRIPTOR APPL-NO APPL-DATE JP06041770A N/A 1992JP-0220622 July 27, 1992

INT-CL (IPC): C23F001/24; H01L021/304

ABSTRACTED-PUB-NO: JP06041770A

BASIC-ABSTRACT: The surface of Si-wafer is treated with a treating soln. contg. HF, HCI, HNO3, <u>H2O2</u>, acetic acid, <u>ammonium fluoride</u>, and H3PO4 for cleaning or etching. <u>A surfactant is added</u> to the treating soln. to maintain Zeta-potential of fine particles in the soln. up to 30 mV.

USE/ADVANTAGE - Prevents contamination of Si-wafer surface caused by fine particles.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS:

SURFACE TREAT SILICON@ WAFER SOLUTION CONTAIN PHOSPHORIC HYDROFLUORIC

HYDROCHLORIC NITRIC ACETIC ACID HYDROGEN PEROXIDE AMMONIUM FLUORIDE SURFACTANT

DERWENT-CLASS: L03 M14 U11

CPI-CODES: L04-A01; L04-C07C; L04-C09;

EPI-CODES: U11-C06A1B; U11-C07A1;

UNLINKED-DERWENT-REGISTRY-NUMBERS: 0247U; 1666U; 1704U; 1711U; 1712U;

1724U

; 1732U ; 1946U

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: C1994-041434 Non-CPI Secondary Accession Numbers: N1994-070186 (19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

FΙ

(11)特許出願公開番号

特開平6-41770

(43)公開日 平成6年(1994)2月15日

(51)Int.Cl.⁵

識別配号

庁内整理番号

技術表示箇所

C 2 3 F 1/24

8414-4K

HO1L 21/304

3 4 1 L 8728-4M

審査請求 未請求 請求項の数4(全 5 頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平4-220622

平成4年(1992)7月27日

(71)出顧人 000002853

ダイキン工業株式会社

大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号

梅田センタービル

(72)発明者 毛塚 健彦

大阪府摂津市西一津屋1-1 ダイキンエ

業株式会社淀川製作所内

(72)発明者 丸山 茂

大阪府摂津市西一津屋1-1 ダイキンエ

業株式会社淀川製作所内

(74)代理人 弁理士 田村 巌

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 シリコンウェハ表面の処理方法

(57)【要約】

【目的】 シリコンウエハ表面を洗浄処理又はエツチング処理する方法において、シリコンウエハ表面の微粒子による汚染を防止するシリコンウエハ表面の処理方法を提供する。

【構成】 フツ化水素酸、塩酸、硝酸、過酸化水素水、酢酸、フツ化アンモニウム、リン酸の少なくとも1種を含む処理液によりシリコンウエハ表面を洗浄処理又はエツチング処理する方法において、該処理液に界面活性剤を添加して該処理液中の微粒子のゼータ電位を+30mV以下に維持し、その処理液により処理してシリコンウエハ表面の微粒子による汚染を防止する上記処理方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 フツ化水素酸、塩酸、硝酸、過酸化水素水、酢酸、フツ化アンモニウム、リン酸の少なくとも1種を含む処理液によりシリコンウエハ表面を洗浄処理又はエツチング処理する方法において、該処理液に界面活性剤を添加して該処理液中の微粒子のゼータ電位を+30mV以下に維持し、その処理液により処理してシリコンウエハ表面の微粒子による汚染を防止する上記処理方法。

【請求項2】 界面活性剤が、親水基が一般式 −CO 10 OM、−SO₃ M、−OSO₃ M(Mは水素、金属原子、アンモニウム基を示す)であるそれぞれカルボン酸型、スルホン酸型、硫酸エステル型のアニオン系界面活性剤である請求項1の処理方法。

【請求項3】 界面活性剤が、親木基が一般式 -R'(CH2CH2O) qR又は-R'O(CH2CH2O) qR (Rは水素、アルキル基、R'は水素がフツ素で置換されていることのある炭化水素基、qは0~20を示す)であるポリエチレングリコール型の非イオン系界面活性剤である請求項1の処理方法。

【請求項4】 界面活性剤の添加量が処理液に対して0. 0001~5重量%の範囲である請求項1の処理方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はシリコンウエハ表面の処理方法、更に詳しくはシリコンウエハ表面の微粒子による汚染を防止するシリコンウエハ表面の処理方法に関する。

[0002]

【従来の技術】シリコン単結晶からなる半導体基板(ウ 30 エハ)上にLSIを形成する半導体集積回路装置の製造 工程では、基板表面の酸化膜(SiO2)をパターニング したり、熱処理工程で基板表面に形成される自然酸化膜 を除去したりする際に、フツ酸 (HF) 水溶液を用いた ウエツトエツチング処理が行われる。またSi表面のエ ツチング処理にはフツ酸 (HF) -硝酸 (HNO3) あ るいは、フツ酸(HF)-硝酸(HNO3)-酢酸(C H₃COOH)を加えたもので処理が行われる。また配 線形成工程などで基板の表面に付着した金属イオンなど を除去する際には、塩酸 (HC1) -過酸化水素 (H2O 40 ある。] 2) 水溶液あるいはフツ酸(HF) -過酸化水素(H2O 2) 水溶液を用いたウエツト洗浄処理が行われる。これ らのウエツト洗浄処理においては、上記酸化膜や金属イ オンなどを除去した後の活性な基板の表面に異物が付着 するのを防止するため、エツチング液又は洗浄液を循環 沪過させるなど、エツチング液又は洗浄液の清浄度を保 つ工夫が必要となる。

【0003】ところが集積回路の微細化に伴い、上記エッチング液又は洗浄液にはさらに高い清浄度が求められ

の大口径化により、エツチング処理槽に持ち込まれる異物はむしろ増加する傾向にある。

2

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的はシリコンウエハ表面を洗浄処理又はエッチング処理する方法において、シリコンウエハ表面の微粒子による汚染を防止するシリコンウエハ表面の処理方法を提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明はフツ化水素酸、塩酸、硝酸、過酸化水素水、酢酸、フツ化アンモニウム、リン酸の少なくとも1種を含む処理液によりシリコンウエハ表面を洗浄処理又はエツチング処理する方法において、該処理液に界面活性剤を添加して該処理液中の微粒子のゼータ電位を+30mV以下に維持し、その処理液により処理してシリコンウエハ表面の微粒子による汚染を防止する上記処理方法に係る。

【0006】本発明者らは従来の洗浄用薬液、エツチング用薬液にある種の界面活性剤を少量加えるとウエハ表 20 面に付着する異物微粒子を減少させることができることを見出した。

【0007】本発明では上記処理液として界面活性剤を添加した処理液を使用し、その際処理液中の微粒子のゼータ電位を+30mV以下に維持することを特徴とする。 【0008】本発明で用いられる界面活性剤としてはアニオン系、カチオン系、非イオン系の各種のものを例示できるが、特にアニオン系、非イオン系の界面活性剤が好ましい。

【0009】アニオン系界面活性剤としては、親水基が一般式 -COOM、-SO3M、-OSO3M(Mは水素、金属原子、アンモニウム基を示す)であるそれぞれカルボン酸型、スルホン酸型、硫酸エステル型の界面活性剤が好ましい。具体的には下記のものが挙げられる。【0010】CF3(CF2)nCOOH、(CF3)2CF(CF2)nCOOH、HCF2(CF2)nCOOH、CF3(CF2)n(CH2)aCOOH、CF3(CF2)nCF2(CF2)

[ただし、nは2~17、mは1~2、pは1~9の数である。]

【0011】及び、これらのアルカリ金属塩、アンモニウム塩、第一、第二又は第三アミン塩

【0012】C_nH_{2n+1}SO₃M、C_nH_{2n+1}O(CH₂CH₂O)_nSO₃M又はC_nH_{2n+1}-Ph-SO₃M(Mは上記と同じ、Phはフエニレン基、nは5~20、mは0~20)

【0013】これらの具体例としてはC12H25O(CH2 CH2O)2SO3Na、C9H19PhO(CH2CH2O)4 SO3Na、C12H25O(CH2CH2O)4SO3Na、

4

H=CH(CH₂)_nSO₃Na、C₁₂H₂₅OSO₃Na 【0014】非イオン系界面活性剤としては、親水基が一般式 -R'(CH₂CH₂O)qR又は-R'O(CH₂CH₂O)qR(Rは水素、炭素数1~10のアルキル基、R'は水素がフツ素で置換されていることのある炭素数1~20の炭化水素基、qは0~20を示す。)であるポリエチレングリコール型の界面活性剤が好ましい。具体的には下記のものが挙げられる。

【0015】C9F17O(CH2CH2O)rCH3(r=2~30)、C9H19Ph(CH2CH2O)10H、C12H25O(CH2CH2O)9H、C9H19PhO(CH2CH2O)5H、C8H17PhO(CH2CH2O)3H、C8H17Ph(CH2CH2O)10H(Phはフエニレン基)

【0016】本発明では界面活性剤の添加量は処理液に対して0.0001~5重量%、特に0.01~0.1重量%の範囲で用いるのが好ましい。

【0017】本発明において処理液中の微粒子のゼータ 電位(な電位)は、市販のな電位測定装置を用いて行う* *ことができる。

[0018]

【実施例】以下に実施例及び比較例を挙げて説明する。 【0019】実施例1~11及び比較例1~4 4インチシリコンウエハの自然酸化膜を0.5%HF水溶液で除去し、超純水でリンスした。これを0.5%のHF水溶液に標準微粒子として粒径約0.6µmのポリスチレンラテツクスを微粒子数が105~107個/mlになるように添加し、さらに表1に示す各種の界面活性剤を添加して調10合した処理液の中に10分間浸漬した。その後超純水でリンスし乾燥した後、レーザー表面検査装置を使つてシリコンウエハ表面に付着した微粒子数を測定した。結果を表1に示す。又、実施例と同様の操作で調製した比較処理液での比較例の結果も表1に示す。表2の付着粒子数は各2枚づつのシリコンウエハを処理し、各々の付着粒子数を記載した。

[0020]

【表1】

		界面活性剤		ζ電位	付着粒子数	
		種類	濃度	(mV)	1	2
	1	$C_{12}H_{25}O(CH_2CH_2O)_2SO_5Na$	10	-12	6587	8239
	2	同上	30	-30	2537	1786
実	3	同 上	50	-65	297	213
	4	同上	200	-65	462	294
施	5	C7F15COONH4	200	-62	990	580
	6	C ₁₂ H ₂₅ OSO ₃ Na	200	-64	3737	4618
<i>[</i> 5]	7	$C_9F_{17}O(CH_2CH_2O)nCH_3$	50	+ 4	6932	7344
	8	同上	100	-32	2665	5940
	9	同上	200	-52	924	2787
	10	$C_9H_{19}C_6H_4(CH_2CH_2O)_{10}H$	200	+27	4426	6185
	1	添加なし		+39	7938	10000以上
此	2	C ₁₂ H ₂₅ NH ₂	200	+40	9135	10000以上
較	3	$C_{12}H_{25}N(CH_3)_2$	200	+40	8637	10000以上
例	4	$(C_{12}H_{25}N(CH_3)_3)C1$	200	+79	9248	10000以上
	5	C ₁₂ H ₂₅ N(CH ₂ CH ₂ OH) ₂	200	+78	9387	9832

【0021】実施例12~14及び比較例5~6 HF水溶液とHNO3水溶液を混合し、HF 1%及びの ※し、これに表2に示す界面活性剤を添加して、他は実施 例1と同様にして付着粒子数を測定した。

6

【表2】

	界面活性剤		付着粒子数	
	種 類	濃度	1	2
実が	 実施例			
12	$C_{12}H_{25}O(CH_2CH_2O)_2SO_3Na$	200	445	1357
13	C ₉ F ₁₇ O(CH ₂ CH ₂ O)nCH ₃	200	4867	5513
14	$C_9H_{19}C_6H_4(CH_2CH_2O)_{10}H$	200	2540	4093
比東	交例			
5	添加なし		9343	10000以上
6	C ₁₂ H ₂₅ NH ₂	200	10000以上	10000以上

【0023】実施例15~17及び比較例7~8

*子数を測定した。

5.3%HC1 水溶液を処理液とし、これに表3に示す界

[0024]

面活性剤を添加して、他は実施例1と同様にして付着粒*

【表3】

	界面活性剤		付着粒子数		
	種類	濃度	1	2	
実施	恒 例				
15	$C_{12}H_{25}O(CH_2CH_2O)_2SO_3Na$	200	2768	2526	
16	C ₉ F ₁₇ O(CH ₂ CH ₂ O)nCH ₃	200	1974	5603	
17	$C_9H_{19}C_6H_4(CH_2CH_2O)_{10}H$	200	3319	3812	
比較	交例	<u> </u>	i ! :		
7	添加なし		10000以上	10000以上	
8	C ₁₂ H ₂₅ NH ₂	200	10000以上	10000以上	

【0025】実施例18~19及び比較例9~10 各種界面活性剤を200ppmになるように添加したHC1水 溶液 (pHは0.5% HF 水溶液と同じ約3.3) に、上記実 施例1で用いたのと同じポリスチレンラテツクスを添加※

※し、ラテツクス粒子の な電位を測定した。結果を表4に 示す。

[0026]

【表4】

	界面活性剤		
	構造式	種類	(aV)
実加	色例		
18	$C_{12}H_{25}O(CH_2CH_2O)_2SO_3Na$	アニオン系スルホン酸塩	-65
19	C ₉ F ₁₇ O(CH ₂ CH ₂ O)nCH ₃	ノニオン系ポリエチレン グリコール型	-52
比輔	· 交 例		
9	添加なし		+39
10	C ₁₂ H ₂₅ NH ₂	カチオン系アミン型	+40

[0027]

【発明の効果】本発明におけるシリコン半導体ウエハ表面の微粒子汚染防止方法は半導体素子の微細化、高集積化に対応して、洗浄もしくはエツチングを湿式で行う場合極めて有効なものである。又、洗浄槽、エツチング槽*20

*の循環戸過において、循環戸過回数を減らす、あるいは、なくすこともでき得る可能性がある。また、ウエハ 表面に付着する微粒子数が、本発明の処理液を使用する ことで減少することになるので歩留まりが向上する。

8

フロントページの続き

(72)発明者 板野 充司

大阪府摂津市西一津屋1-1 ダイキン工 業株式会社淀川製作所内 (72)発明者 久保 元伸

大阪府摂津市西一津屋1-1 ダイキン工 業株式会社淀川製作所内